PCT

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

Internationales Büro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE
INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 7:

A61M 1/02

A1

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 00/62840

(43) Internationales

Veröffentlichungsdatum: 26, Oktober 2000 (26,10,00)

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/DE00/01258

(22) Internationales Anmeldedatum: 20. April 2000 (20.04.00)

(30) Prioritätsdaten:

299 06 812.9 20. April 1999 (20.04.99) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): HEIM MEDIZINTECHNIK GMBH [DE/DE]; Am Wiesenbusch 2, D-45966 Gladbeck (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): HEIM, Gerd [DE/DE]; Heim Medizintechnik GmbH, Am Wiesenbusch 2, D-45966 Gladbeck (DE).

(74) Anwalt: RÖTHER, Peter; Vor dem Tore 16a, D-47279 Duisburg (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: JP, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(54) Title: DEVICE FOR SEPARATING BLOOD INTO INDIVIDUAL COMPONENTS AND/OR GROUPS OF SAID COMPONENTS

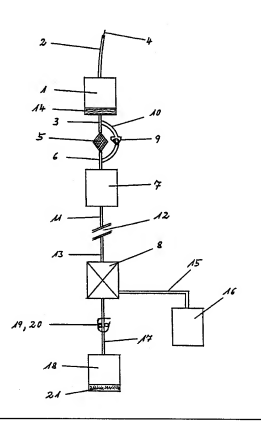
(54) Bezeichnung: VORRICHTUNG ZUM AUFTRENNEN VON BLUT IN EINZELNE UND/ODER GRUPPEN SEINER BESTANDTEILE

(57) Abstract

The invention relates to a device for separating blood into individual components and/or groups of said components consisting of a sterilised, sealed system. Said system comprises a collecting container, whose feed line is provided with connection elements which can be coupled to one or more blood vessels of a donor and whose outgoing line is connected to a filter assembly (8) which comprises an inlet chamber (27) and an outlet chamber (30). A drain line is attached to each of said chambers. A receptacle (16) for blood plasma is connected to the drain line (15) of the outlet chamber (30) and a receptacle (18) for the cellular blood components is connected to the drain line (17) of the inlet chamber. The conduit (17) between the filter assembly (8) and the receptacle (18) for the cellular blood components has a device (20) for generating a reflux in the filter assembly (8).

(57) Zusammenfassung

Vorrichtung zum Auftrennen von Blut in einzelne und/oder Gruppen seiner Bestandteile in Form eines sterilisierten geschlossenen Systems mit einem Sammelbehälter, dessen Zuleitung mit einem oder mehreren Blutgefässen eines Spenders koppelbaren Verbindungselement versehen und dessen Ableitung mit einer Filteranordnung (8) mit einer Einlass- (27) und einer Auslasskammer (30) verbunden ist, an die jeweils eine Ablaufleitung angeschlossen ist, und mit einem mit der Ablaufleitung (15) der Auslasskammer (30) verbundenen Aufnahmebehälter für Blutplasma (16) sowie mit einem mit der Ablaufleitung (17) der Einlasskammer verbundenen Aufnahmebehälter für zelluläre Bestandteile des Blutes (18), wobei der Leitungsweg (17) zwischen Filteranordnung (8) und Aufnahmebehälter für zelluläre Bestandteile des Blutes (18) eine Einrichtung zur Erzeugung eines Rückstaus (20) in der Filteranordnung (8) aufweist.



LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
ΑU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
\mathbf{BE}	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
ВJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	\mathbf{UG}	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	$\mathbf{M}\mathbf{W}$	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	$\mathbf{U}\mathbf{Z}$	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	$\mathbf{z}\mathbf{w}$	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

WO 00/62840 PCT/DE00/01258

Vorrichtung zum Auftrennen von Blut in einzelne und/oder Gruppen seiner Bestandteile

Die Erfindung betrifft eine Vorrichtung zum Auftrennen von Blut in einzelne und/oder Gruppen seiner Bestandteile gemäß den Merkmalen des Oberbegriffs des Schutzanspruchs 1.

Eine solche Vorrichtung ist in der druckschriftlichen Veröffentlichung "Hämatologie, Bd. 1, Aktueller Stand der Eigenbluttransfusion, Sympomed-Verlag, München 1992, S. 108 bis 113" beschrieben, die dazu dienen soll, Eigenblut von zu operierenden Spendern vor der Operation abzunehmen und in seine Bestandteile zu zerlegen, um das erhaltene Erythrozytenkonzentrat zunächst aufbewahren und während und/oder nach der Operation dem Spender zuführen zu können, ohne daß das Blut zwischenzeitlich in einer Zentrifuge behandelt werden muß und vor, während und/oder nach dieser Behandlung die Gefahr besteht, daß das Blut oder einer seiner Bestandteile mit Luft und damit auch mit Keimen in Berührung kommt. Innerhalb der vorstehend angegebenen Beschreibung wird u.a. auch erwähnt, daß es auf die richtige Anordnung der in Form von Beuteln vorliegenden Behälter ankommt, um so über den transmembranösen Filtrationsdruck die erzielte Plasmamenge zu bestimmen. Es fehlt allerdings jeder Hinweis darauf, daß - wie zwischenzeitliche Praxistests ergeben haben - bei einer Vorrichtung der in Rede stehenden Art die gegenseitige Anordnung der Behälter keineswegs nur eine Variation der erzeugten Plasmamenge bedingt, sondern allenfalls in eng begrenzten Anordnungsbereichen überhaupt eine akzeptable Auftrennung von Blut in seine Bestandteile gestattet. In keinem Falle offenbart diese Beschreibung eine Möglichkeit, die vorgenannte Vorrichtung auch im täglichen Routinebetrieb, beispielsweise bei Blutspendeaktionen des Deutschen Roten Kreuzes zur Gewinnung von Fremdblutkonserven, ohne erheblichen Aufwand zum Einrichten der Vorrichtung zu benutzen, um auch in den vorgenannten Fällen auf die risikobehaftete und arbeitsintensive Nachbehandlung der Blutkonserven mittels Zentrifuge verzichten zu können.

Darüber hinaus erwähnt die obengenannte Beschreibung zwar auch die Möglichkeit, Leukozyten abtrennen zu können, führt dies aber ebenfalls nicht durch, obwohl sich eine solche Abtrennung zwischenzeitlich als durchaus wünschenswert ergeben hat.

Aus den vorgenannten Gründen liegt der vorliegenden Erfindung die Aufgabe zugrunde, eine Vorrichtung zur Verfügung zu stellen, mit der in einem sterilisierten geschlossenen System eine möglichst weitgehende Auftrennung von Blut in einzelne und/oder Gruppen seiner Bestandteile durchführbar ist, wobei die erforderlichen Druckverhältnisse innerhalb der Vorrichtung auf einfache und reproduzierbare Weise einstellbar sind.

Die Erfindung löst diese Aufgabe mit Hilfe der Gesamtheit der Merkmale des Patentanspruchs 1.

Dabei erweist es sich als besonders vorteilhaft, daß die Filteranordnung ein mit einer blutverträglichen Flüssigkeit durchtränkter Hohlfaserfilter bekannter Art ist, wobei die Gesamtheit der Innenbereiche der Hohlfasern die Einlaßkammer und die Gesamtheit der Außenbereiche der Hohlfasern die Auslaßkammer ausbildet, daß im Leitungsweg zwischen Sammelbehälter und Aufnahmebehälter für zelluläre Bestandteile des Blutes ein Leukozytendepletionsfilter ebenfalls bekannter Art angeordnet ist und daß der Leitungsweg zwischen Filteranordnung und Aufnahmebehälter für zelluläre Bestandteile des Blutes eine Einrichtung zur Erzeugung eines Rückstaus in der Filteranordnung aufweist, weil eine solche Vorrichtung gestattet, einerseits eine eindeutige Trennung von Blutplasma und zellulären Bestandteilen des Blutes sicherzustellen, wobei der durchtränkte Hohlfaserfilter zunächst die gewünschte Filterfunktion garantiert und die Ein-

richtung zur Erzeugung eines Rückstaus in der Filteranordnung entweder eine einmalige Festeinstellung für eine ganze Serie von Blutaufnahmen oder von Fall zu Fall zumindest ein einfaches Nachjustieren von Hand ermöglicht, und andererseits aus der Gesamtheit der zellulären Bestandteile des Blutes in jedem Fall auch noch die Leukozyten gesondert zu separieren.

Vorteilhafte Ausgestaltungen des erfindungsgemäßen Gegenstandes des Patentanspruchs 1 werden durch den Inhalt der Unteransprüche 2 bis 34 offenbart.

Ein Ausführungsbeispiel der erfindungsgemäßen Vorrichtung ist in der Zeichnung dargestellt.

Es zeigen:

- Fig. 1: Ansicht einer Vorrichtung zum Auftrennen von Blut in einzelne und/oder Gruppen seiner Bestandteile in schematischer Darstellung.
- Fig. 2: Ansicht einer anderen Ausführungsform einer Vorrichtung zum Auftrennen von Blut in einzelne und/oder Gruppen seiner Bestandteile in schematischer Darstellung.
- Fig. 3: Ansicht einer weiteren Ausführungsform einer Vorrichtung zum Auftrennen von Blut in einzelne und/oder Gruppen seiner Bestandteile in schematischer Darstellung.
- Fig. 4: Ansicht einer vierten Ausführungsform einer Vorrichtung zum Auftrennen von Blut in einzelne und/oder Gruppen seiner Bestandteile in schematischer Darstellung.
- Fig. 5: Aufsicht auf den Querschnitt durch einen Hohlfaserfilter in schematischer Darstellung.

Fig. 6: Schematische isometrische Darstellung einer unveränderlichen Haltevorrichtung für vorgegebene Positionen einer Vorrichtung zum Auftrennen von Blut in einzelne und/oder Gruppen seiner Bestandteile

Die Fig. 1 zeigt die Ansicht einer Vorrichtung zum Auftrennen von Blut in einzelne und/oder Gruppen seiner Bestandteile in schematischer Darstellung, die zunächst aus einem hier - aber nicht zwangsläufig - als beutelartiger Hohlkörper aus Kunststoff-Folie bekannter Art vorausgesetzten Sammelbehälter 1 besteht, der eine luft- und keimdicht mit ihm verbundene Zuleitung 2 und eine ebensolche Ableitung 3 aufweist, von denen wie auch für alle weiteren noch zu beschreibenden Verbindungsleitungen - ohne Beschränkung der Allgemeinheit vorausgesetzt ist, daß sie schlauchartige Verbindungselemente aus elastischem Kunststoffmaterial bekannter Art sind. Die Zuleitung 2 trägt an ihrem dem Sammelbehälter 1 abgewandten Ende ein mit einem oder mehreren Blutgefäßen eines Spenders koppelbares Verbindungselement 4, von dem hier - aber nicht zwingend - angenommen ist, daß es sich dabei um eine Kanüle herkömmlicher Art handelt. Die Ableitung 3 führt zu einem Leukozytendepletionsfilter 5 bekannter Art, mit dem sie ebenfalls luft- und keimdicht verbunden ist, was gleichermaßen für ihre Verlängerung 6 gilt, die im vorliegenden - aber nicht zwangsläufigen - Fall zu einem Transferbehälter 7 führt, mit dem sie ebenfalls luft- und keimfrei verbunden ist und von dem ohne Beschränkung der Allgemeinheit vorausgesetzt wird, das sein materieller Aufbau demjenigen des Sammelbehälters 1 entspricht, was im weiteren auch bezüglich aller noch folgenden Behälter gelten soll.

Die Anordnung des Leukozytendepletionsfilters 5 an der gezeigten Stelle ist nicht zwingend vorgegeben, weist jedoch den Vorteil auf, daß die nachgeschaltete und im folgenden noch im Detail diskutierte Filteranordnung 8 weniger belastet wird und daher eine schnellere Auftrennung zwischen Blutplasma und verbliebenen zellularen Bestandteilen des Blutes ermöglicht. Parallel zum Leukozytendepletionsfilter 5 ist hier zwischen Ableitung 3 und deren Verlängerung 6 - allerdings nicht zwangsläufig

- eine mit einem Rückschlagventil 9 versehene Bypass-Leitung 10 angeordnet, wobei das Rückschlagventil 9 so angeordnet ist, daß es in der der normalen Fließrichtung des Blutes durch den Leukozytendepletionsfilter 5 entgegengesetzten Richtung öffnet. Diese Anordnung gestattet es beispielsweise, den Transferbehälter 7 ohne Aufwirbeln der im Leukozytendepletionsfilter 5 abgelagerten Leukozyten zu entlüften oder auch nach dem Abtrennen des Sammelbehälters 1 auf einfache Weise eine Probe zu entnehmen. Der Transferbehälter 7 muß ebenfalls nicht zwingend in der in Rede stehenden Vorrichtung angeordnet sein, bringt jedoch in bestimmten Fällen den Vorteil mit sich, daß die Blutentnahme und die Auftrennung des Blutes in einzelne und/oder Gruppen seiner Bestandteile mittels einer zeitweisen Zwischenlagerung den jeweiligen Arbeitsabläufen flexibel angepaßt werden kann.

Der Transferbehälter 7 ist über eine Verbindungsleitung 11 luft- und keimdicht mit einem Teil einer sterilen Kupplungsvorrichtung 12 bekannter Art, beispielsweise einer SCD-Anordnung, verbunden, der ein entsprechendes Gegenstück gegenübersteht, das über eine Verbindungsleitung 13 luft- und keimdicht mit einer Filteranordnung 8 verbunden ist. Die Filteranordnung 8 besteht - was in der schematischen Darstellung nicht explizit gezeigt ist - aus einem mit einer blutverträglichen Flüssigkeit, beispielsweise physiologischer Kochsalzlösung oder einer Stabilisatorlösung 14 bekannter Art, wie sie üblicherweise bereits vor der Sterilisation der vorliegenden Vorrichtung in vorgegebener Menge in den Sammelbehälter 1 eingebracht wird, durchtränkten Hohlfaserfilter, beispielsweise einem solchen aus dem Material Akzo-Nobel Micro PES TF7, wobei die Gesamtheit der Innenbereiche der Hohlfasern eine Einlaßkammer und die Gesamtheit der Außenbereiche der Hohlfasern eine Auslaßkammer ausbilden. Die Auslaßkammer ist dann über eine luft- und keimdicht mit ihr verbundene Ablaufleitung 15 mit einem Aufnahmebehälter für Blutplasma 16 verbunden, der ebenfalls luft- und keimdicht an die Ablaufleitung 15 anschließt; die Einlaßkammer ist ihrerseits über eine Ablaufleitung 17 mit einem Aufnahmebehälter für zelluläre Bestandteile des Blutes 18 verbunden, wobei selbstverständlich auch hier alle Verbindungsstellen luft- und keimdicht ausgeführt sind. Die sterile Kupplungsvorrichtung 12 kann selbstverständlich sowohl bereits während der Blutaufnahme verriegelt sein als auch bei Bedarf erst zu einem späteren Zeitpunkt verriegelt werden.

Die Ablaufleitung 17 ist außerdem mit einer einstellbaren Klemmvorrichtung 19 versehen, von der hier - aber nicht zwangs-läufig - angenommen ist, daß es sich um eine Rollklemme bekannter Art handelt. Diese Rollklemme dient als Einrichtung zur Erzeugung eines Rückstaus 20 in der Filteranordnung 8, mit der auf einfache Weise deren einwandfreie Funktion gesteuert wird. Eine solche Einrichtung 20 kann selbstverständlich auch durch jede andere gleichwirkende Maßnahme verwirklicht werden, beispielsweise durch eine Anordnung des Leukozytendepletionsfilters 5 in der Ablaufleitung 17, gegebenenfalls in Verbindung mit einer Anordnung aller Behälter 1, 7, 16, 18 und Filtereinrichtungen 5, 6 in vorgegebenen gegenseitigen senkrechten Abständen.

Der Aufnahmebehälter für zelluläre Bestandteile des Blutes 18 wird im übrigen üblicherweise bereits vor der Sterilisation der vorliegenden Vorrichtung mit einer vorgegebenen Menge einer Additivlösung 21 bekannter Art vorgefüllt, die bei Verwendung eines Transferbehälters 7 allerdings auch bereits in diesen eingefüllt sein kann, und zwar sowohl zusätzlich als auch statt dessen.

Die Fig. 2 zeigt eine Ausführungsform einer Vorrichtung zum Auftrennen von Blut in einzelne und/oder Gruppen seiner Bestandteile in schematischer Darstellung, bei der im Gegensatz zum Gegenstand der Fig. 1 sowohl auf den Transferbehälter 7 als auch auf die sterile Kupplungsvorrichtung 12 verzichtet worden ist. Dies führt zwar zu einer Einschränkung der Anpassung an die jeweiligen Arbeitsabläufe, vereinfacht aber andererseits den Gesamtaufbau und die Handhabbarkeit der vorliegenden Anordnung.

Die Fig. 3 stellt in schematischer Darstellung eine Ausführungsform einer Vorrichtung zum Auftrennen von Blut in einzelne und/oder Gruppen seiner Bestandteile dar, bei der gegenüber den Gegenständen der Fig. 1 und 2 der Leukozytendepletionsfilter 5 einschließlich der Bypass-Leitung 10 mit dem Rückschlagventil 9 aus der Stellung zwischen Sammelbehälter 1 und Filteranordnung 8 in eine Stellung zwischen Filteranordnung 8 und Aufnahmebehälter für zelluläre Bestandteile des Blutes 18 in die Ablaufleitung der Einlaßkammer 17 umgeordnet ist, wobei er gleichzeitig die einstellbare Klemmvorrichtung 19 als Einrichtung zur Erzeugung eines Rückstaus 20 ersetzt - jedenfalls dann, wenn gleichzeitig fest vorgegebene senkrechte Abstände zwischen Filteranordnung 8, Aufnahmebehälter für Blutplasma 16, Aufnahmebehälter für zelluläre Bestandteile des Blutes 18 und Leukozytendepletionsfilter 5 eingehalten werden, beispielsweise mittels einer - hier nicht im Detail dargestellten, da dem Fachmann bekannten - unveränderlichen Haltevorrichtung in Form eines starren Gestells oder Gerüstes. Außerdem ist der Transferbehälter 7 nicht mehr vor, sondern hinter der Filteranordnung 8 in der Ablaufleitung der Einlaßkammer 17 für die zellulären Bestandteile des Blutes angeordnet und die sterile Kupplungsvorrichtung 12 zwischen Transferbehälter 7 und Leukozytendepletionsfilter 5 ebenfalls in der Ablaufleitung der Einlaßkammer 17. Damit wird zwar auf die Möglichkeit verzichtet, die Filteranordnung 8 zu entlasten und einen größeren Durchsatz von leukozytenfreiem Blut zu erzielen, dafür jedoch, wenn dies beispielsweise aus räumlichen Gründen vorteilhaft erscheint, die Installation einer speziellen Einrichtung zur Erzeugung eines Rückstaus 20 eingespart, da deren Funktion gemäß vorstehender Ausführungen von dem Leukozytendepletionsfilter 5 selbst wahrgenommen werden kann, und außerdem der Vorteil gegeben ist, daß die Abtrennung der Leukozyten aus den zellulären Bestandteilen des Blutes zeitlich unabhängig von der Abtrennung des Blutplasmas aus dem ursprünglich gewonnenen Blut erfolgen kann.

Selbstverständlich schließt dies nicht aus, vor oder hinter dem Leukozytendepletionsfilter 5 eine zusätzliche einstellbare Klemmvorrichtung 19, beispielsweise in Form einer Rollklemme bekannter Art, als weitere Einrichtung zur Erzeugung eines Rückstaus 20 anzunordnen.

Die Fig. 4 zeigt dagegen die Ansicht einer Vorrichtung zum Auftrennen von Blut in einzelne und/oder Gruppen seiner Bestandteile in schematischer Darstellung, bei der gegenüber dem Gegenstand der Fig. 3 sowohl auf den Transferbehälter 7 als auch auf die sterile Kupplungsvorrichtung 12 verzichtet worden ist. Dies schränkt zwar ebenfalls - wie bereits beim Gegenstand der Fig. 2 - die flexible Anpassung der Vorrichtung an die erforderlichen Arbeitsabläufe ein, vereinfacht dafür aber ebenso den Gesamtaufbau und die Handhabbarkeit der vorliegenden Anordnung.

Die Fig. 5 zeigt eine Aufsicht auf den Querschnitt durch einen Hohlfaserfilter 22 in schematischer Darstellung, der aus einer Vielzahl von in einem festen Gehäuse 23 in Flußrichtung des Blutes angeordneten Hohlfasern 24 besteht, die an ihrem in Flußrichtung des Blutes unteren Ende mit ihren Außenwänden flüssigkeitsdicht in den Öffnungen einer Lochplatte 25 verklebt sind, so daß ihre Innenbereiche 26 insgesamt eine sich bis in den unteren Teil des Gehäuses 23 erstreckende Einlaßkammer 27 und die Gesamtheit ihrer Außenbereiche 28 eine an die Außenwand 29 des Gehäuses 23 reichende Auslaßkammer 30 ausbilden, an die in bekannter, luft- und keimdichter Weise Leitungen 13, 15, 17 anschließbar sind.

Die Fig. 6 zeigt die schematische isometrische Darstellung einer unveränderlichen Haltevorrichtung 31 für vorgegebene Positionen einer Vorrichtung zum Auftrennen von Blut in einzelne und/oder Gruppen seiner Bestandteile, die im vorliegenden Fall aus einem starren Gestell 32 mit relativ zu diesem lokal fixierten Halteelementen 33 in Form von Haken vorgegebener Form und Länge besteht, so daß die an diesen in vorgegebener Anordnung, die beispielsweise durch am Gestell angebrachte Symbole charakterisierbar ist, anbringbaren Elemente der in Rede stehenden Vorrichtung, beispielsweise Sammelbehälter 1, Filteranordnung 8, Aufnahmebehälter für Blutplasma 16, Leukozytendepletionsfilter 5 und Aufnahmebehälter für zelluläre Bestandteile

des Blutes 18, sich relativ zum Gestell 32 stets an gleichem Ort und in vorgegebenen senkrechten Abständen zueinander befinden und so auch stets einen einmal vorgegebenen Rückstau in der Filteranordnung 8 erzeugen. Damit ist dann eine eindeutige Funktionsweise der gesamten vorliegenden Vorrichtung sichergestellt. Die Haltevorrichtung 31 bzw. das Gestell 32 kann dabei selbstverständlich jede geignete und dem Fachmann geläufige Form aufweisen und darüber hinaus auch transportierbar und zu diesem Zweck zusammenlegbar sein, solange sie im Betriebsfall unveränderlich bleibt.

Das vorliegende Patentbegehren bezieht sich selbstverständlich nicht allein auf die explizit dargestellten und beschriebenen Ausführungsbeispiele, sondern auf alle denkbaren Ausführungsformen einer erfindungsgemäßen Vorrichtung, die von dem Schutzumfang des Patentanspruchs 1 der vorliegenden Patentanmeldung erfaßt werden.

WO 00/62840 - 10 -

PCT/DE00/01258

Bezugszeichenliste

1	Sammelbehälter
2	Zuleitung
3	Ableitung
4	Verbindungselement/Kanüle
5	Leukozytendepletionsfilter
6	Verlängerung der Ableitung
7	Transferbehälter
8	Filteranordnung
9	Rückschlagventil
10	Bypass-Leitung
11,13	Verbindungsleitungen
12	sterile Kupplungsvorrichtung
14	Stabilisatorlösung
15	Ablaufleitung der Auslaßkammer
16	Aufnahmebehälter für Blutplasma
17	Ablaufleitung der Einlaßkammer
18	Aufnahmebehälter für zelluläre Bestandteile des Blutes
19	einstellbare Klemmvorrichtung/Rollklemme
20	Einrichtung zur Erzeugung eines Rückstaus
21	Additivlösung
22	Hohlfaserfilter
23	Gehäuse
24	Hohlfasern
25	Lochplatte
26	Innenbereiche
27	Einlaßkammer
28	Außenbereiche
29	Außenwand
30	Auslaßkammer
31	unveränderliche Haltevorrichtung
32	Gestell
33	Halteelemente (Haken)

WO 00/62840 PCT/DI

- 11 -

Patentansprüche:

1. Vorrichtung zum Auftrennen von Blut in einzelne und/oder Gruppen seiner Bestandteile in Form eines sterilisierten geschlossenen Systems aus einem mit einer Zuleitung und einer Ableitung versehenen Sammelbehälter, dessen Zuleitung an ihrem dem Sammelbehälter abgewandten Ende mit einem mit einem oder mehreren Blutgefäßen eines Spenders koppelbaren Verbindungselement versehen ist, einer an dem dem Sammelbehälter abgewandten Ende der Ableitung mit dieser verbundenen Filteranordnung mit einer Einlaß- und einer Auslaßkammer, an die jeweils eine Ablaufleitung angeschlossen ist, einem mit dem der Filteranordnung abgekehrten Ende der Ablaufleitung der Auslaßkammer verbundenen Aufnahmebehälter für Blutplasma sowie einem mit dem der Filteranordnung abgekehrten Ende der Ablaufleitung der Einlaßkammer verbundenen Aufnahmebehälter für zelluläre Bestandteile des Blutes,

dadurch gekennzeichnet,

daß die Filteranordnung (8) ein mit einer blutverträglichen Flüssigkeit durchtränkter Hohlfaserfilter (22) bekannter Art ist, wobei die Gesamtheit der Innenbereiche
(26) der Hohlfasern (24) die Einlaßkammer (27) und die Gesamtheit der Außenbereiche (28) der Hohlfasern (24) die
Auslaßkammer (30) ausbildet,

daß im Leitungsweg (3,6,11,13,15) zwischen Sammelbehälter (1) und Aufnahmebehälter für zelluläre Bestandteile des

Blutes (18) ein Leukozytendepletionsfilter (5) ebenfalls bekannter Art angeordnet ist und daß der Leitungsweg (17) zwischen Filteranordnung (8) und Aufnahmebehälter für zelluläre Bestandteile des Blutes (18) eine Einrichtung zur Erzeugung eines Rückstaus (20) in der Filteranordnung (8) aufweist.

- Vorrichtung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das mit einem oder mehreren Blutgefäßen eines Spenders koppelbare Verbindungselement (4) eine Kanüle herkömmlicher Art ist.
- 3. Vorrichtung nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß der Sammelbehälter (1) sowie die Aufnahmebehälter für Blutplasma und zelluläre Bestandteile des Blutes (16,18) beutelartige Hohlkörper aus elastischer Kunststoff-Folie bekannter Art und die Zu-, Ab- und Ablaufleitungen (2,3,6,11,13,15,17) schlauchartige Verbindungselemente aus ebenfalls elastischem Kunststoffmaterial bekannter Art sind, wobei die Behälter (1,7,16,18) und die Leitungen (2,3,6,11,13,15,17) miteinander luft- und keimdicht verschweißt oder mittels aufbrechbarer Ports und Steckverbindungen ebenfalls bekannter Art keimfrei und luftdicht verbindbar sind.
- 4. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß die Filteranordnung (8) und der Leukozytendepletionsfilter (5) luftdicht und keimfrei mit ihren zu- und abführenden Leitungen (3,6,13,15,17) verbunden sind.
- 5. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß die blutverträgliche Flüssigkeit physiologische Kochsalzlösung ist.

- 6. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß die blutverträgliche Flüssigkeit eine Stabilisatorlösung (14) bekannter Art ist.
- 7. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 6,
 dadurch gekennzeichnet,
 daß der Sammelbehälter (1) mindestens im Startzeitpunkt
 der Blutaufnahme eine vorgegebene Menge einer Stabilisatorflüssigkeit (14) bekannter Art enthält.
- 8. Vorrichtung nach Anspruch 6 und 7,
 dadurch gekennzeichnet,
 daß die Stabilisatorlösung (14), mit der der Hohlfaserfilter (22) durchtränkt ist, dieselbe ist, die der Sammelbehälter (1) enthält.
- 9. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß der Leukozytendepletionsfilter (5) in der Ableitung (3) des Sammelbehälters (1) zur Filteranordnung (8) angeordnet ist.
- 10. Vorrichtung nach Anspruch 9,
 dadurch gekennzeichnet,
 daß als Einrichtung zur Erzeugung eines Rückstaus (20) in
 der Filteranordnung (8) an der Ablaufleitung (17) von deren Einlaßkammer (27) zum Aufnahmebehälter für zelluläre
 Bestandteile des Blutes (18) eine einstellbare Klemmvorrichtung (19) angeordnet ist.
- 11. Vorrichtung nach Anspruch 10,
 dadurch gekennzeichnet,
 daß die einstellbare Klemmvorrichtung (19) eine Rollklemme
 bekannter Art ist.
- 12. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 9 bis 11, dadurch gekennzeichnet,

daß in der Verbindungsleitung (6,11,13) zwischen Leukozytendepletionsfilter (5) und Filteranordnung (8) ein zusätzlicher Transferbehälter (7) angeordnet ist.

- 13. Vorrichtung nach Anspruch 12,
 dadurch gekennzeichnet,
 daß der Transferbehälter (7) ein beutelartiger Hohlkörper
 aus elastischer Kunststoff-Folie bekannter Art ist.
- 14. Vorrichtung nach Anspruch 12 oder 13,
 dadurch gekennzeichnet,
 daß die Verbindungsleitung (11,13) zwischen Transferbehälter (7) und Filteranordnung (8) eine Unterbrechung aufweist, die mittels einer sterilen Kupplungsvorrichtung (12) bekannter Art überbrückbar ist.
- 15. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß der Leukozytendepletionsfilter (5) in der Ablaufleitung (17) der Einlaßkammer (27) der Filteranordnung (8) zum Aufnahmebehälter für zelluläre Bestandteile des Blutes (18) angeordnet ist.
- 16. Vorrichtung nach Anspruch 15,
 dadurch gekennzeichnet,
 daß der Leukozytendepletionsfilter (5) gleichzeitig die
 Einrichtung zur Erzeugung eines Rückstaus (20) in der Filteranordnung (8) ausbildet.
- 17. Vorrichtung nach Anspruch 15,
 dadurch gekennzeichnet,
 daß der Leukozytendepletionsfilter (5) in Verbindung mit
 einer vorgegebenen Anordnung der senkrechten Abstände zwischen Sammelbehälter (1), Filteranordnung (8), Leukozytendepletionsfilter (5), Aufnahmebehälter für Blutplasma
 (16) und Aufnahmebehälter für zelluläre Bestandteile des
 Blutes (18) die Einrichtung zur Erzeugung eines Rückstaus
 (20) in der Filteranordnung (8) ausbildet.

- 18. Vorrichtung nach Anspruch 17,
 dadurch gekennzeichnet,
 daß die vorgegebene Anordnung der senkrechten Abstände
 mittels einer wiederverwendbaren und zumindest während der
 Blutaufnahme unveränderlichen Haltevorrichtung (31) mit
 definiert angeordneten Halteelementen (33) für die Behälter (1,7,16,18) und Filtereinrichtungen (5,8) festlegbar
 ist.
- 19. Vorrichtung nach Anspruch 18,
 dadurch gekennzeichnet,
 daß die Haltevorrichtung (31) transportabel ist.
- 20. Vorrichtung nach Anspruch 18 oder 19, dadurch gekennzeichnet, daß die Haltevorrichtung (31) für Transportzwecke zusammenlegbar ist.
- 21. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 18 bis 20, dadurch gekennzeichnet, daß die Halteelemente (33) Kennzeichnungen für die eindeutige Zuordnung der einzelnen Behälter (1,7,16,18) und Filtereinrichtungen (5,6) aufweisen.
- 22. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 18 bis 21, dadurch gekennzeichnet, daß die Halteelemente (33) eine haken- und/oder gabelartige Gestalt aufweisen.
- 23. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 18 bis 22, dadurch gekennzeichnet, daß die Haltevorrichtung (31) eine rahmenartige Ausbildung aufweist.
- 24. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 18 bis 22, dadurch gekennzeichnet, daß die Haltevorrichtung (31) eine baumartige Ausbildung aufweist.

- 25. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 15 bis 24, dadurch gekennzeichnet, daß in der Verbindungsleitung (17) zwischen Filteranordnung (8) und Leukozytendepletionsfilter (5) ein zusätzlicher Transferbehälter (7) angeordnet ist.
- 26. Vorrichtung nach Anspruch 25, dadurch gekennzeichnet, daß der Transferbehälter (7) während der Blutaufnahme mit vorgegebenen senkrechten Abständen zur Filteranordnung (8) einerseits und zum Leukozytendepletionsfilter (5) andererseits angeordnet ist.
- 27. Vorrichtung nach Anspruch 25 oder 26, dadurch gekennzeichnet, daß der Transferbehälter (7) ein beutelartiger Hohlkörper aus elastischer Kunststoff-Folie bekannter Art ist.
- 28. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 25 bis 27, dadurch gekennzeichnet, daß die Verbindungsleitung (17) zwischen Transferbehälter (7) und Leukozytendepletionsfilter (5) eine Unterbrechung aufweist, die mittels einer sterilen Kupplungsvorrichtung (12) bekannter Art überbrückbar ist.
- 29. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 15 bis 28, dadurch gekennzeichnet, daß am Leitungsweg (17) von der Filteranordnung (8) zum Aufnahmebehälter für zelluläre Bestandteile des Blutes (18) eine einstellbare Klemmvorrichtung (19) als weitere Einrichtung zur Erzeugung eines Rückstaus (20) in der Filteranordnung (8) angeordnet ist.
- 30. Vorrichtung nach Anspruch 29,
 dadurch gekennzeichnet,
 daß die einstellbare Klemmvorrichtung (19) eine Rollklemme
 bekannter Art ist.

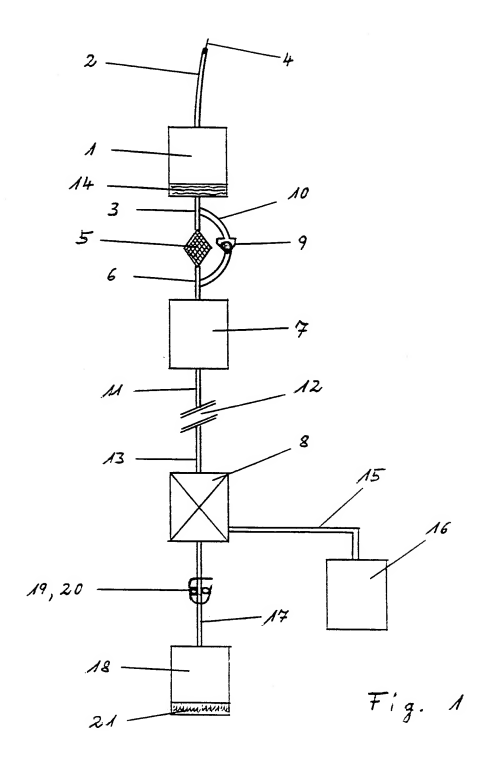
31. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 30, dadurch gekennzeichnet,

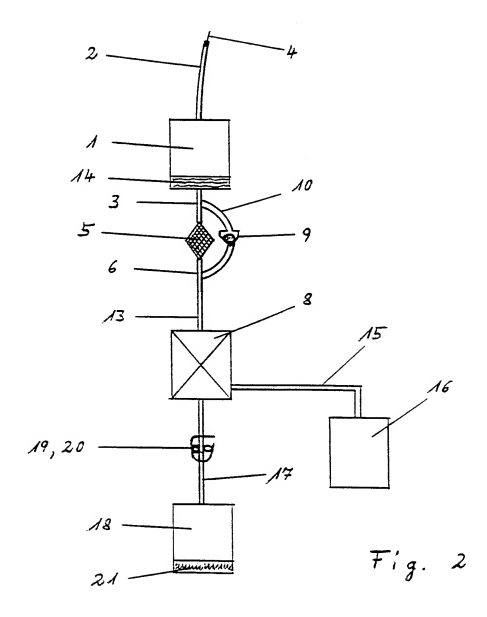
daß parallel zum Leukozytendepletionsfilter (5) eine Bypass-Leitung (10) mit einem Rückschlagventil (9) angeordnet ist, wobei das Rückschlagventil (9) entgegen der für die Aufnahme und Auftrennung des Blutes vorgesehenen Fließrichtung durch den Leukozytendepletionsfilter (5) öffnet.

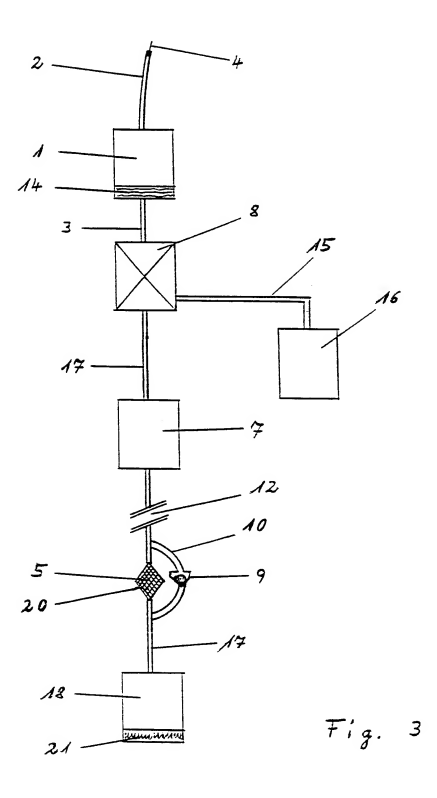
32. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 31, dadurch gekennzeichnet,

daß parallel zur Filteranordnung (8) eine Bypass-Leitung (10) mit einem Rückschlagventil (9) angeordnet ist, wobei das Rückschlagventil (9) entgegen der für die Aufnahme und Auftrennung des Blutes vorgesehenen Fließrichtung durch die Filteranordnung (8) öffnet.

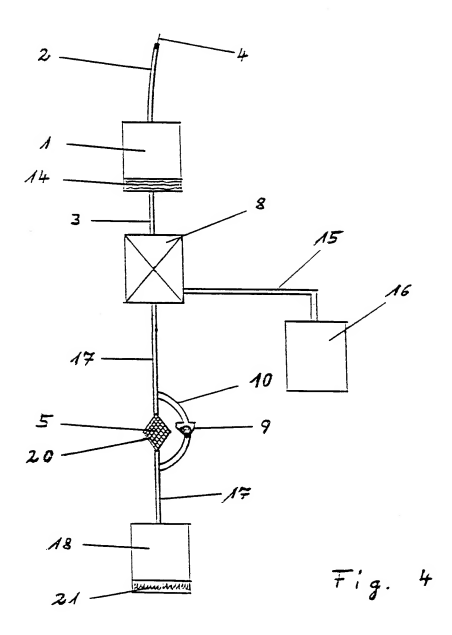
- 33. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 32, dadurch gekennzeichnet, daß der Aufnahmebehälter für zelluläre Bestandteile des Blutes (18) mit einem luft- und keimdicht abtrennbaren Entlüftungsbehälter versehen ist.
- 34. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 33, dadurch gekennzeichnet, daß der Aufnahmebehälter für zelluläre Bestandteile des Blutes (18) eine Vorfüllung mit einer vorgegebenen Menge einer Additivlösung (21) bekannter Art aufweist.

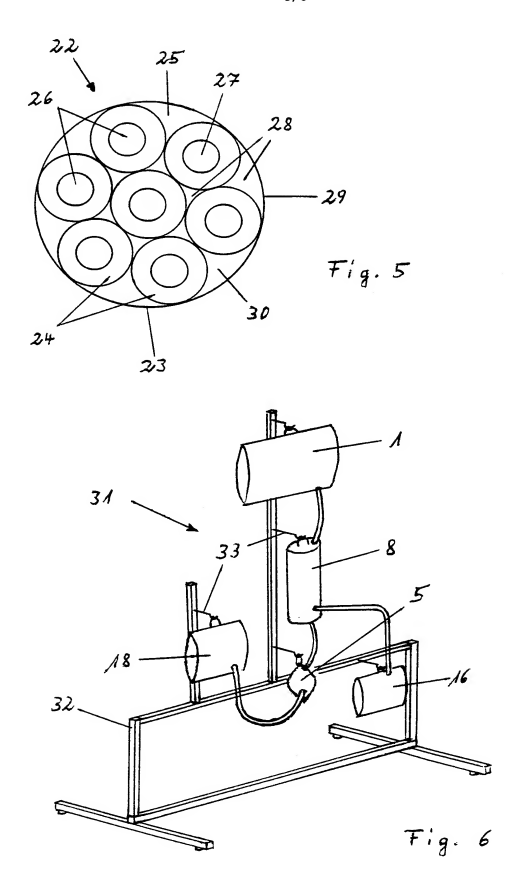






WO 00/62840





INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter ...al Application No PCT/DE 00/01258

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 A61M1/02						
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both national classific	ation and IPC				
	SEARCHED					
	ocumentation searched (classification system followed by classification	on symbols)				
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the extent that s	such documents are included in the fields se	earched			
Electronic d	lata base consulted during the international search (name of data ba	se and, where practical, search terms used)			
EPO-In	ternal					
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re-	levant passages	Relevant to claim No.			
A	DE 197 33 407 A (HEIM MEDIZINTECH 4 February 1999 (1999-02-04) column 7, line 58 -column 9, line figures 1-4		1			
Α	WO 95 02443 A (MATKOVICH VLADO I CORP (US); GSELL THOMAS C (US); I DAVID) 26 January 1995 (1995-01-2 page 9, line 12 -page 13, line 26 1-4	1				
A	DE 30 43 682 A (POLSKA AKADEMIA I INSTYTUT) 30 July 1981 (1981-07-3 page 4, line 1 -page 6, line 31; 1,2	30)	1			
Fur	ther documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	in annex.			
 Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed 		"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "&" document member of the same patent family				
	e actual completion of the international search 7 September 2000	Date of mailing of the international se 19/09/2000	arch report			
	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,	Authorized officer Zeinstra, H				
1	Fax: (+31–70) 340–3016					

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

Inter .al Application No PCT/DE 00/01258

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)	Publication date
DE 19733407	Α	04-02-1999	NONE	
WO 9502443	Α	26-01-1995	AU 7398094 A CA 2110569 A	13-02-1995 14-01-1995
DE 3043682	Α	30-07-1981	PL 221586 A JP 56105707 A	21-08-1981 22-08-1981

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inter chales Aktenzeichen PCT/DE 00/01258

a. klassifizierung des anmeldungsgegenstandes IPK 7 A61M1/02						
Nach der Int	Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK					
B. RECHER	RCHIERTE GEBIETE					
Recherchier	ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo A61M	ole)				
Recherchier	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	weit diese unter die recherchierten Gebiete	fallen			
Während de	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	lame der Datenbank und evtl. verwendete S	Suchbegriffe)			
EPO-In	ternal					
	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN					
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angab	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.			
A	DE 197 33 407 A (HEIM MEDIZINTECH 4. Februar 1999 (1999-02-04) Spalte 7, Zeile 58 -Spalte 9, Zei Abbildungen 1-4	1				
A	WO 95 02443 A (MATKOVICH VLADO I CORP (US); GSELL THOMAS C (US); P DAVID) 26. Januar 1995 (1995-01-2 Seite 9, Zeile 12 -Seite 13, Zeil Abbildungen 1-4	1				
А	DE 30 43 682 A (POLSKA AKADEMIA MINSTYTUT) 30. Juli 1981 (1981-07- Seite 4, Zeile 1 -Seite 6, Zeile Abbildungen 1,2	1				
			- Control of the Cont			
Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen						
 Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen: "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldeda tum veröffentlicht worden ist "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie "T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondem nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegender Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie 						
ausgeführt) "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann nahelliegend ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist						
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche Absendedatum des internationalen Recherchenberichts						
7. September 2000 19/09/2000						
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk						
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Zeinstra, H				

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Inter ...ales Aktenzeichen PCT/DE 00/01258

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokume	ent	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
DE 19733407	Α	04-02-1999	KEINE	
WO 9502443	Α	26-01-1995	AU 7398094 A CA 2110569 A	13-02-1995 14-01-1995
DE 3043682	Α	30-07-1981	PL 221586 A JP 56105707 A	21-08-1981 22-08-1981